

(11) Publication number: **200**.

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 2002234617

(51) Intl. Cl.: **A61K 31/444** A61P 3/10 A6:

C07D471/04

(22) Application date: 12.08.02

(30) Priority:

15.08.01 JP 2001246344

(43) Date of application

publication:

08.05.03

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: SANKYO CO LTD

(72) Inventor: FUJIWARA TOSHIHIK(

USHIYAMA SHIGERU KIMURA TOMIO

(74) Representative:

(54) NEW ANTIDIABETIC **PHARMACEUTICAL** COMPOSITION

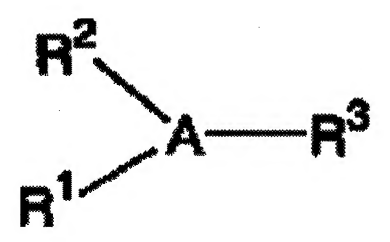
(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a pharmaceutical composition for prophylaxis or therapy of diabetes.

SOLUTION: This pharmaceutical composition for the prophylaxis or therapy of the diabetes comprises a compound having general formula (I) [wherein A denotes benzene, pyridine, pyridazine, pyrimidine, pyrrole, furan, thiophene, pyrazole, imidazole, isoxazole or isothiazole which may be substituted; R1 denotes an aryl group or a heteroaryl group which may be substituted; R2 denotes a nitrogen-containing heteroaryl group which may be substituted; and R3 denotes a monocyclic or a polycyclic nitrogen-containing heterocyclic ring which may be substituted, with the proviso that the

atoms on the cyclic group A to which R1 and R3 are bound are each adjacent to the atom on the cyclic group A to which R2 is bound], its pharmacologically acceptable salt, a pharmacologically acceptable ester thereof or other derivatives as an active ingredient.

COPYRIGHT: (C)2003,JPO



Best Available Copy

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出限公開番号 特開2003-128551

(P2003-128551A)

(43)公開日 平成15年5月8日(2003.5.8)

(51) Int.Cl.	識別配号	F I	テーマコート*(参考)	
A61K 31/444		A61K 31/444	4C050	
A61P 3/10		A61P 3/10	4C065	
43/00	105	43/00	105 4C086	
C 0 7 D 471/04	104	C 0 7 D 471/04	104A	
// C 0 7 D 491/20		491/20		
		家植朱 朱髓金	: 請求項の数31 OL (全269頁)	
(21)出膜番号	特顧2002-234817(P2002-234617)	(71)出國人 000001	856	
		三共株	式会社	
(22)出顧日	平成14年8月12日(2002.8.12)	東京都中央区日本橋本町3丁目5番1号		
		(72)発明者 藤原	復彦	
(31)優先権主張番号	特数2001-246344 (P2001-246344)	東京都	品川区広町1丁目2番58号 三共株	
(32)優先日	平成13年8月15日(2001.8.15)	式会社	内	
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者 华山	茂	
		東京都	品川区広町1丁目2番58号 三共株	
		式会社	内	
		(74)代理人 100081	400	
		弁理士	大野 彰夫 (外3名)	
			最終質に続く	

(54) 【発明の名称】 新規抗糖尿病医薬組成物

(57)【要約】

【課題】 糖尿病を予防若しくは治療するための医薬組成物を提供する。

【解決手段】 下記一般式(I)を有する化合物、その 薬理上許容される塩、その薬理上許容されるエステル又 はその他の誘導体を有効成分として含有する、糖尿病を 予防若しくは治療するための医薬組成物:

[(t1)



(式中、Aは、置換されてもよい、ベンゼン、ビリジン、ビリダジン、ビリミジン、ビロール、フラン、チオフェン、ビラゾール、イミダゾール、イソキサゾール若しくはイソチアゾールを示し、R¹は、置換されてもよい、アリール基又はヘテロアリール基を示し、R¹は、置換されてもよい含窒素やテロアリール基を示し、R¹は、単環若しくは複環性の置換されてもよい含窒素複素環を示す。但し、R¹及びR¹が結合している環式基A上の原子は、それぞれ、R²が結合している環式基A上の

原子に隣接している。 }。

(2)

特開2003-128551

【特許請求の範囲】

【請求項1】下配一般式(1):

[(t1)

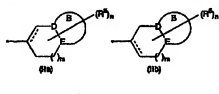
(式中、

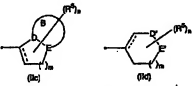
Aは、置換基群るで置換されてもよい、ベンゼン、ピリ ジン、ピリダジン、ピリミジン、ピロール、フラン、チ オフェン、ピラゾール、イミダゾール、イソキサゾール 10 c) 又は (IId)を有する基: 及びイソチアゾールから選択される三価の基を示し、 *

*R1は、アリール基: 置換基群 a 及び置換基群 β から選 択される基で置換されたアリール基: ヘテロアリール 基:又は置換基群 α及び置換基群 β から選択される基で 置換されたヘテロアリール基を示し、

R'は、窒素原子を少なくとも一つ有するヘテロアリー ル基;又は置換基群α及び置換基群βから選択される基 で置換された、窒素原子を少なくとも一つ有するヘテロ アリール基を示し、

R'は、下記一般式(IIa)、(IIb)、(II [12]





[式中、

点線を含む結合は、単結合又は二重結合を示し、 mは、1又は2を示し、

R'は、水素原子、置換基群 a、置換基群 B 及び置換基 群ヶから任意に選択される基を示し、

nは1乃至3を示し(nが2以上の場合は、R'は、同 一又は異なっても良い)、

D及びEの一方は、窒素原子を示し、他方は、式>C (R*) - を有する基(式中、R*は、水素原子、置換基 群α及び置換基群βから選択される1個の基を示す。) を示し、

D' 及びE' の一方は、式>N (R*') を有する基(式 中、R*'は、水素原子、置換基群 a 及び置換基群 B から 選択される1個の基を示す。)を示し、他方は、式>C (R*) (R*'') を有する基(式中、R*及びR*''は、 同一若しくは異なって、水素原子、置換基群α及び置換 基群βから選択される1個の基を示す。)を示し、

D及びEを含む環Bは、4万至7員へテロシクリル環 (該環は飽和であるか不飽和であり; アリール基、ヘテ ロアリール基、シクロアルキル基又はヘテロシクリル基

と縮環していてもよい。)を示す。]を示し、 置換基群αは、水酸基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン 原子、低級アルコキシ基、ハロゲノ低級アルコキシ基、 低級アルキルチオ基、ハロゲノ低級アルキルチオ基及び 式-NR'R'を有する基(式中、R'及びR'は、同一若 しくは異なって、それぞれ、水素原子、低級アルキル

基又は低級アルキルスルホニル基を示すか、或いは、R ■及びR®が結合している窒素原子と一緒になって、ヘテ ロシクリル基を形成する。) からなる群を示し、

置換基群βは、低級アルキル基、低級アルケニル基、低 級アルキニル基、アラルキル基、シクロアルキル基、置 換基群αから選択される基で置換された低級アルキル

30 基、置換基群 αから選択される基で置換された低級アル ケニル基および置換基群αから選択される基で置換され たアルキニル基からなる群を示し、

置換基群では、オキソ基、ヒドロキシイミノ基、低級ア ルコキシイミノ基、低級アルキレン基、低級アルキレン ジオキシ基、低級アルキルスルフィニル基、低級アルキ ルスルホニル基、アリール基、置換基群
α及び置換基群 βから遺択される基で置換されたアリール基、アリール オキシ基、置換基群α及び置換基群βから選択される基 で置換されたアリールオキシ基、低級アルキリデン基お 40 よびアラルキリデン基からなる群を示し、

置換基群 8 は、置換基群 8 から選択される 1 つの基 : 置 換基群α、置換基群β及び置換基群γから選択される基 で置換されたシクロアルキル基;アリール基;置換基群 α、置換基群β及び置換基群γから選択される基で置換 されたアリール基: ヘテロアリール基: 置換基群α、置 換基群β及び置換基群γから選択される基で置換された ヘテロアリール基; ヘテロシクリル基: および置換基群 α、置換基群β及び置換基群γから選択される基で置換 されたヘテロシクリル基からなる群を示す。但し、R1 基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、アラルキル 50 及びR'が結合している環A上の原子は、それぞれ、R'

特開2003-128551

が結合している環A上の原子に隣接している。)を有する化合物、その薬理上許容される塩、その薬理上許容されるエステル又はその他の誘導体を有効成分として含有する、糖尿病を予防若しくは治療するための医薬組成物。

【請求項2】請求項1において、一般式(I)を有する 化合物におけるAが、2個の置換基群&で置換されても よいビロール、1個の置換基群&で置換されてもよいビ ラゾール及び1個の置換基群&で置換されてもよいイミ ダゾールから選択される三価の基である医薬組成物。

【請求項3】請求項1において、一般式(I)を有する 化合物におけるAが、2個の置換基群&で置換されても よいビロール及び1個の置換基群&で置換されてもよい ビラゾールから選択される三価の基である医業組成物。

【請求項4】請求項1において、一般式(I)を有する 化合物が、下配のいずれか1個の一般式で表される化合 物である医薬組成物:

[化3]

(式中、R⁴及びR⁴) は、同一又は異なって、水素原子 又は置換基群 8 を示す。)。

【請求項5】請求項1において、一般式(I)を有する 化合物が、下記一般式で表される化合物である医業組成 物:

[{£4}

(式中、R*及びR*'は、同一又は異なって、水素原子 又は置換基群8を示す。)。

【請求項6】請求項1乃至5から選択されるいずれか1項において、一般式(1)を有する化合物におけるR¹が、アリール基;又は置換基群 α及び置換基群βから選択される基で置換されたアリール基である医薬組成物。

【請求項7】請求項1乃至5から選択されるいずれか1項において、一般式(1)を有する化合物におけるR¹が、フェニル、ナフチル、又は置換基群 α及び置換基群 βから選択される基で置換されたフェニル若しくはナフチルである医薬組成物。

【請求項8】請求項1乃至5から選択されるいずれか1項において、一般式(1)を有する化合物における R^1 が、フェニル、又は置換基群 α^1 及び置換基群 β^1 から選択される基で置換されたフェニルであり、

置換基群α⁴が、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、ハロゲノ低級アルコキシ基ねよび-NR⁴R⁴を有する基

(式中、R*及びR*の一方は水素原子又は低級アルキル基を示し、他方は水素原子、低級アルキル基又はアラルキル基を示す。) からなる群を示し、

置換基群 8°が、低級アルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、ニトロ低級アルキル基、テミノ低級アルキル基、モノ(低級アルキル)アミノ低級アルキル基、ジ(低級アルキル)アミノ低級アルキル基およびモノ(アラルキル)アミノ低級アルキル基 からなる群を示す医薬組成物。

【請求項9】請求項1乃至5から選択されるいずれか1項において、一般式(I)を有する化合物におけるR'が、フェニル、又はハロゲン原子、ハロゲノ低級アルキル基およびハロゲノ低級アルコキシ基からなる置換基群から選択される基で置換されたフェニルである医薬組成物。

【請求項10】請求項1乃至5から選択されるいずれか 1項において、一般式(I)を有する化合物におけるR ¹が、フェニル、4-フルオロフェニル、3-フルオロ フェニル、3-クロロフェニル、3,4-ジフルオロフ 20 ェニル、3,4,5-トリフルオロフェニル、3-クロ ロー4-フルオロフェニル、3-ジフルオロメトキシフ ェニル又は3-トリフルオロメチルフェニルである医薬 組成物

【請求項11】請求項1乃至10から選択されるいずれか1項において、一般式(I)を有する化合物におけるR¹が、窒素原子を1若しくは2個含む5乃至6員へテロアリール基:又は置換基群α及び置換基群βから選択される基で置換された、窒素原子を1若しくは2個含む5乃至6員へテロアリール基である医薬組成物。

30 【請求項12】請求項1乃至10から選択されるいずれか1項において、一般式(I)を有する化合物におけるR¹が、ビリジル、ビリミジニル、又は置換基群α及び置換基群βから選択される基で置換されたビリジル若しくはビリミジニルである医薬組成物。

【請求項13】請求項1乃至10から選択されるいずれか1項において、一般式(1)を有する化合物におけるR'が、4-ビリジル、4-ビリミジニル、又は置換基群α及び置換基群βから選択される基で置換された4-ビリジル若しくは4-ビリミジニルである医業組成物。

【請求項14】請求項1乃至10から選択されるいずれか1項において、一般式(I)を有する化合物におけるR'が、4-ビリジル、4-ビリミジニル、又は置換基群α及び置換基群βから選択される1個の基で2位が置換された4-ビリジル若しくは4-ビリミジニルである医薬組成物。

【請求項15】請求項1万至10から選択されるいずれか1項において、一般式(I)を有する化合物におけるR¹が、4-ピリジル、4-ピリミジニル、又はメトキシ、アミノ、メチルアミノ、ベンジルアミノ及びα-メ50 チルベンジルアミノからなる置換基群から選択される1

特開2003-128551

個の基で2位が置換された4-ビリジル若しくは4-ビ リミジニルである医薬組成物。

【請求項16】請求項1乃至15から選択されるいずれ か1項において、一般式(1)を有する化合物における R³が、一般式(IIa)、(IIb)又は(IId) を有する基であり、D及びEを含む環Bが、1個の窒素 原子を含有し、更に窒素原子、酸素原子、硫黄原子、式 >SOを有する基及び式>SO。を有する基からなる群 より選択される1個の原子又は基を含有していてもよい 5又は6員ヘテロシクリル環(該環は飽和であるか不飽 10 和であり;アリール基、ヘテロアリール基、シクロアル キル基又はヘテロシクリル基と縮環していてもよい。) である医薬組成物。

【請求項17】請求項1乃至15から選択されるいずれ か1項において、一般式(I)を有する化合物における R*が、一般式 (IIa)、 (IIb) 又は (IId) を有する基であり、D及びEを含む環Bが、1個の窒素 原子を含有する5又は6員へテロシクリル環(該環は飽 和であるか不飽和であり:アリール基、ヘテロアリール いてもよい。)である医薬組成物。

【請求項18】請求項1乃至15から選択されるいずれ か1項において、一般式(I)を有する化合物における R'が、一般式(IIa)又は(IIb)を有する基で あり、D及びEを含む環Bが、ピロリジン又はピロリン である医薬組成物。

【請求項19】請求項1乃至15から選択されるいずれ か1項において、一般式(1)を有する化合物における R'が、一般式(IIa)を有する基であり、D及びE

【請求項20】請求項1乃至19から選択されるいずれ か1項において、一般式(1)を有する化合物における. Dが、式>C(R*)-を有する基(式中、R*は、水素 原子、置換基群 α及び置換基群 β から選択される 1 個の 基を示す。)であり、Eが窒素原子である医薬組成物。 【請求項21】請求項1乃至19から選択されるいずれ か1項において、一般式(1)を有する化合物における Dが、式>CH-を有する基である医薬組成物。

【請求項22】請求項1乃至21から選択されるいずれ 40 か1項において、一般式(1)を有する化合物における mが1である医薬組成物。

【請求項23】請求項1至22から選択されるいずれか 1項において、一般式(1)を有する化合物におけるR 'が、水素原子、置換基群α、置換基群β及び置換基群 γから任意に選択される基であり、nが1又は2である 医薬組成物。

【請求項24】請求項1乃至22から選択されるいずれ か1項において、一般式(1)を有する化合物における

キシ基、ハロゲノ低級アルコキシ基、低級アルキルチオ 基、低級アルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、オキソ 基、アリール基、置換基群α及び置換基群βから選択さ れる基で置換されたアリール基、低級アルキレン基、低 級アルキレンジオキシ基、低級アルキルスルホニル基、 アリールオキシ基、置換基群α及び置換基群βから選択 される基で置換されたアリールオキシ基、低級アルキリ デン基並びにアラルキリデン基から任意に選択される基 であり、nが1又は2である医薬組成物。

【請求項25】請求項1乃至22から選択されるいずれ か1項において、一般式(I)を有する化合物における R'が、水素原子、水酸基、フッ素原子、塩素原子、メ トキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、メチル基、エチ ル基、プロビル基、プチル基、フェニル基、置換基群a 及び置換基群βから選択される基で置換されたフェニル 基、フェノキシ基、メチリデン基、エチリデン基、プロ ピリデン基並びにベンジリデン基から任意に選択される 基であり、nが1又は2である医薬組成物。

【請求項26】請求項1乃至22から選択されるいずれ 基、シクロアルキル基又はヘテロシクリル基と縮環して 20 か1項において、一般式(I)を有する化合物における R'が、水素原子、メトキシ基、メチル基、エチル基、 プロビル基、プチル基、フェニル基、フェノキシ基、メ チリデン基、エチリデン基、プロピリデン基又はベンジ リデン基であり、nがlである医薬組成物。

【請求項27】請求項1乃至26から選択されるいずれ か1項において、一般式(I)を有する化合物における 置換基群 δが、低級アルキル基;置換基群 αから選択さ れる基で置換された低級アルキル基:置換基群α、置換 基群β及び置換基群γから選択される基で置換されたア を含む環Βが、ピロリジン又はピロリンである医薬組成 30 リール甚;ヘテロシクリル基;及び置換基群α、置換基 群β及び置換基群γから選択される基で置換されたヘテ ロシクリル基からなる群である医薬組成物。

> 【請求項28】請求項1乃至28から選択されるいずれ か1項において、一般式(1)を有する化合物における 置換基群 δが、低級アルキル基; ハロゲノ低級アルキル 基:及び置換基群 α、置換基群 β 及び置換基群 γ から遊 択される基で置換されたフェニル基からなる群である医 薬組成物。

【請求項29】請求項1万至28から選択されるいずれ か1項において、一般式(1)を有する化合物における 置換基群なが、メチル基、エチル基、プロビル基及びフ ェニル基からなる群である医薬組成物。

【請求項30】請求項1において、一般式(1)を有す る化合物が下記から選択される化合物である医薬組成

·2-(4-フルオロフェニル)-4-[(2R.8a S) $-2-7=-\mu-1$, 2, 3, 5, 6, 8a-4サヒドロインドリジン-7-イル]-3-(ピリジン-4-イル)-1H-ピロール、

R^{*}が、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、低級アルコ 50 ・2 - (4-フルオロフェニル) - 4 - [(8,a S) -

7

2-メチル-1, 2, 3, 5, 6, 8a-ヘキサヒドロ インドリジン-7-イル]-3-(ピリジン-4-イ ル) - 1 H - ピロール。

-2-(4-フルオロフェニル)-4-[(8aS)-2-メチリデン-1, 2, 3, 5, 6, 8a-ヘキサヒ ドロインドリジン-7-イル]-3-(ピリジン-4-イル) - 1 H - ピロール、

·2-(4-フルオロフェニル)-4-[(8aS)--ピロール、

 $\cdot 4 - [(2S, 8aS) - 2 - x \neq \nu - 1, 2, 3]$ -2-(4-フルオロフェニル)-3-(ビリジン-4 ーイル) - 1 H - ピロール、

S) -2-プロビル-1, 2, 3, 5, 6, 8a-ヘキ サヒドロインドリジン-7-イル]-3-(ビリジン-4-イル)-1H-ピロール、

5. 6. 8 a - ヘキサヒドロインドリジン-7-イル) -4-(ピリジン-4-イル)ピラゾール、

 $\cdot 5 - (4 - 7 \nu + 7 \nu +$ 5. 6. 8a-ヘキサヒドロインドリジン-7-イル) -4-(ピリジン-4-イル)ピラゾール、

・5-(4-フルオロフェニル)-3-(2-メチルー 1, 2, 3, 5, 6, 8a-ヘキサヒドロインドリジン -7-イル)-4-(ビリジン-4-イル)ピラゾー ル

・5-(4-フルオロフェニル)-3-(2-フェニル 30 -1, 2, 3, 5, 6, 8a-ヘキサヒドロインドリジ ン-7-イル)-4-(ビリジン-4-イル)ピラゾー ル、

5. 6. 8 a - ヘキサヒドロインドリジン-7-イル) -4-(ビリジン-4-イル)ピラゾール、 ・3-(1, 2, 3, 5, 6, 8a-ヘキサヒドロイン ドリジン-7-イル)-4-(ピリジン-4-イル)-5-(3-トリフルオロメチルフェニル) ピラゾール、 \cdot 5 - (3, 4 - ジフルオロフェニル) - 3 - (1,

2, 3, 5, 6, 8a-ヘキサヒドロインドリジン-7 -イル) -4- (ピリジン-4-イル) ピラゾール、 ·3-(2-エチル-1, 2, 3, 5, 6, 8a-ヘキ サヒドロインドリジン-7-イル)-5-(4-フルオ ロフェニル) -4-(ピリジン-4-イル) ピラゾー

・5-(4-フルオロフェニル)-3-(2-プロピル -1, 2, 3, 5, 8, 8a-ヘキサヒドロインドリジ ン-7-イル)-4-(ピリジン-4-イル)ピラゾー

・5 - (4-フルオロフェニル) -3 - (2-メチリデ ン-1、2,3,5,6,8a-ヘキサヒドロインドリ ジン-7-イル)-4-(ピリジン-4-イル)ピラゾ ール

R

·3-(2-エチリデン-1, 2, 3, 5, 6, 8a-ヘキサヒドロインドリジン-7-イル)-5-(4-7 ルオロフェニル) - 4 - (ピリジン- 4 - イル) ピラゾ ~ IL

・5-(4-フルオロフェニル)-3-(2-プロピリ ジン-7-イル]-3-(ビリジン-4-イル)-1H 10 デン-1, 2, 3, 5, 6, 8a-ヘキサヒドロインド リジン-7-イル)-4-(ピリジン-4-イル)ピラ ゾール、

> ・5 - (4 - フルオロフェニル) - 3 - (2 - メチルー 3, 5, 6, 8 a - テトラヒドロインドリジン-7-イ ル) -4-(ピリジン-4-イル) ピラゾール、

> ·3-(2-エチル-3, 5, 8, 8a-テトラヒドロ インドリジン-7-イル)-5-(4-フルオロフェニ ル) -4-(ピリジン-4-イル) ピラゾール、

・5-(4-フルオロフェニル)-3-(2-プロビル 20 -3, 5, 6, 8a-テトラヒドロインドリジン-7-イル) - 4 - (ビリジン- 4 - イル) ピラゾール、

・5-(4-フルオロフェニル)-3-(2-フェニル -3.5.6.8a-テトラヒドロインドリジン-7-イル) -4-(ビリジン-4-イル) ピラゾール、

 $\cdot 4 - [(8aS) - 1, 2, 3, 5, 6, 8a - \uparrow$ サヒドロインドリジン-7-イル]-2-フェニル-3 - (ピリジンー4ーイル) - 1 Hーピロール、

・2-(4-フルオロフェニル)-4-[(8aS)-1, 2, 3, 5, 6, 8a-ヘキサヒドロインドリジン -7-イル]-3-(ピリジン-4-イル)-1H-ピ ロール

・2-(4-フルオロフェニル)-3-(ピリジン-4 -4μ) -4-[(8aS)-3, 5, 6, 8a-7]ラヒドロインドリジン-7-イル]-1H-ピロール、 ·2-(3-フルオロフェニル)-4-[(8aS)-1, 2, 3, 5, 6, 8a-ヘキサヒドロインドリジン -7-イル]-3-(ピリジン-4-イル)-1H-ピ ロール、

·2-(3-クロロフェニル)-4-[(8aS)-40 1, 2, 3, 5, 6, 8 a - ヘキサヒドロインドリジン -7-イル]-3-(ビリジン-4-イル)-1H-ビ ロール、

 $\cdot 4 - [(8aS) - 1, 2, 3, 5, 6, 8a - 4]$ サヒドロインドリジン-7-イル]-3-(ピリジン--1 H-ピロール、

・2-(3, 4-ジフルオロフェニル)-4-[(8a S) -1, 2, 3, 5, 6, 8a-ヘキサヒドロインド リジン-7-イル]-3-(ピリジン-4-イル)-1

50 H‐ピロール、

·4-[(8aS)-2-エチル-3, 5, 6, 8a-テトラヒドロインドリジン-7-イル]-2-(4-フ ルオロフェニル) -3-(ピリジン-4-イル) -1H ーピロール、

·2-(4-フルオロフェニル)-4-[(8aS)-2-プロピルー3, 5, 6, 8a-テトラヒドロインド リジン-7-イル] -3-(ピリジン-4-イル)-1 H-ピロール、

·2-(4-フルオロフェニル)-4-[(8aS)-リジン-7-イル]-3-(ピリジン-4-イル)-1 Hーピロール、

 $\cdot 4 - [(8aS) - 2 - x + y + y - 1, 2, 3,$ 5, 8, 8a-ヘキサヒドロインドリジン-7-イル] -2-(4-フルオロフェニル)-3-(ピリジン-4 -イル) -1H-ピロール、

·2-(4-フルオロフェニル)-4-[(8aS)-2-(2-プロピリデン)-1, 2, 3, 5, 6, 8a -ヘキサヒドロインドリジン-7-イル]-3-(ピリ ジン-4-イル)-1H-ピロール及び

・5-(4-フルオロフェニル)-4-(ピリジン-4 -イル) -3-(3, 5, 6, 8a-テトラヒドロイン ドリジンー7ーイル) ピラゾール。

【請求項31】糖尿病が1型糖尿病である、請求項1乃 至30から選択されるいずれか1項に記載の医薬組成 物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、糖尿病を予防若し くは治療するための医薬組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】現在、用いられている抗糖尿病薬として は、インスリン製剤、スルホニルウレア剤、アルドース 還元酵素阻害剤、α − グルコシダーゼ阻害剤、インスリ ン抵抗性改善剤などが用いられている。

【0003】一方、本発明の抗糖尿病医薬組成物の有効*

*成分は、一部、欧州特許出願公開第1070711号明細書に 開示されており、それらには炎症性サイトカインの産生 を抑制する作用があることも開示されている。

10

【0004】しかしながら、そのような作用を有する化 合物が実際に抗糖尿病薬として有用であることをデータ と共に示している報告はない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、サイト カイン産生抑制剤の薬理作用について鋭意研究を重ね、 2-フェニルー3, 5, 6, 8a-テトラヒドロインド 10 特定の構造を有するサイトカイン産生抑制剤が、糖尿病 の予防若しくは治療薬として有効であることを見出し、 本発明を完成した。

[0006]

【課題を解決するための手段】即ち、本発明は、(1) 下記一般式(1):

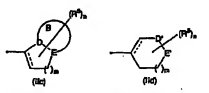
[0007]

【化5】

【0008】 (式中、Aは、置換基群なで置換されても よい、ベンゼン、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、 ピロール、フラン、チオフェン、ピラゾール、イミダゾ ール、イソキサゾール及びイソチアゾールから選択され る三価の基を示し、R¹は、アリール基:置換基群α及 び置換基群8から選択される基で置換されたアリール 基: ヘテロアリール基: 又は置換基群 α及び置換基群 β から選択される基で置換されたヘテロアリール基を示 し、R1は、窒素原子を少なくとも一つ有するヘテロア 30 リール基:又は置換基群α及び置換基群βから選択され る基で置換された、窒素原子を少なくとも一つ有するへ テロアリール基を示し、R'は、下記一般式(II a)、(| | b)、(| | c)又は(| | d)を有する

[0009]

【化8】



【0010】 [式中、点線を含む結合は、単結合又は二 重結合を示し、mは、1又は2を示し、R'は、水素原 子、置換基群α、置換基群β及び置換基群γから任意に 50 Eの一方は、窒素原子を示し、他方は、式>C(R*)

選択される基を示し、nは1乃至3を示し(nが2以上 の場合は、R'は、同一又は異なっても良い)、D及び